# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-230639

(43)Date of publication of application: 25.12.1984

(51)Int.CI.

B01J 23/89 B01D 53/36 B01J 35/04

(21)Application number: 58-105738

(71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI KAGAKU

KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

15.06.1983

(72)Inventor: ONO TETSUTSUGU

**ICHIHARA SHOICHI OHATA TOMOHISA** 

**TERUI SADAO** 

# (54) PREPARATON OF HONEYCOMB CATALYST FOR PURIFYING EXHAUST GAS

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a catalyst composition showing high purifying capacity, by a method wherein Ce, Zr, iron, if necessary, Nd and, further, platinum are added to and mixed in activated alumina in an aqueous solution form and, after drying and baking, the impregnated alumina is dispersed in an aqueous medium to be supported by a honeycomb carrier.

CONSTITUTION: At least one element selected from a group consisting of Ce, Zr, iron and Ni, if necessary, at least one element selected from a group consisting of Nd, La and Pr and further, at least one element selected from a group consisting of platinum, Pd and Ph are added to and mixed in activated alumina in a form of an aqueous solution or dispersion of a soluble compound or an easily dispersible compound while the resulting mixture is dried and baked. The obtained catalyst composition is dispersed in an aqueous medium and the formed dispersion is supported by a honeycomb carrier having an integral structure. By this method, a catalyst composition showing stable high purifying capacity three components of CO, HC and NOx in a wide range of an air-fuel ratio under a high temp. of 800° C or more is obtained.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

# 09 日本国特許庁 (JP)

①特許出.願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭59—230639

⑤Int. Cl.³
 B 01 J 23/89
 B 01 D 53/36
 B 01 J 35/04

識別記号

104

庁内整理番号 6674-4G A 8314-4D 7624-4G 砂公開 昭和59年(1984)12月25日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

# 郊排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法

御特

顧 昭58-105738

22出

願 昭58(1983)6月15日

70発明者

小野哲嗣

尼崎市東園田町4丁目153の1

@発明者

市原昭一

豊中市新千里東町2丁目6番A

41-202

⑫発 明 者 大幡知久

吹田市山田西2丁目9番A-3

-208

**@発明者照井定男** 

大阪市東淀川区大道南2丁目3

<del>--</del> 8

**⑪出 願 人 日本触媒化学工業株式会社** 

大阪市東区高麗橋5丁目1番地

四代 理 人 山口剛男

明 細 書

#### 1. 発明の名称

排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法

#### 2. 特許請求の範囲

- (3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄と ニッケルの各酸化物の合計量より多いことを 特徴とする特許請求の範囲(1)または(2)配数の 方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は排表で、とは、本語のは、Nの製物のでは、Nの製物のでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、など、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nののでは、Nののでは、Nののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nののののでは、Nののののでは、Nののののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nのののでは、Nののののでは、Noのののでは、Noのののでは、Noのののでは、Noのののでは、Noonのでは、Noo

内燃機関の排気ガス中のHC、COおよびNOx3(成分を1個の無鉄コンパーターで同時除去するための触媒、いわゆる三元触媒は53年規制対策車の一部に装着され、最近では燃髪改良対策のためもあつて、三元触媒装

れる成分特にロジウムと白金は熱的劣化を受け易い。従つて広いA/F 遮転条件下でも安定した浄化性能を示し、劣化の少ない三元触媒が望まれることになる。また床下付近に塔敷される三元触媒に関しては温度がエンジン位置塔敷と比べて相対的に低いため触媒容量を大きくしたり、貴金属担持量を増やす等して性能を上げる必要がありコスト高になる欠点がある。

そこでエンジン直下の高い温度域で三元触媒が使用できれば反応速度が高いため触媒容量がコンパクトにできる利点がありコスト的に有利である。従つて800~1.000 での高温で劣化せず安定して使用できる三元触媒が望まれていた。

本発明は800℃以上の高温下A/Fの広い範囲で安定して高いCO、HCおよびNOx3成分の浄化性能を示す触媒組成物を提供し、かつ、その製造方法を提供することを目的とする。

本発明は従つて以下の如く特定するととができるものである。

(1) 括性アルミナにセリウムとジルコニウムと、

着車が増加している。この場合触媒の装着位置は 床下が多く、他にエンジンのマニホールド直下に 装着するケースもある。

この三元触媒で発情した遅延では、 との主に対して、 との主に対して、 との主に対して、 を受けれて、 を受けれて、 を受けれて、 を受けれて、 をではないでは、 をですり、 をですが、 をでするが、 をですが、 をですなが、 をでするが、 をでするが、 をですが、 をですなが、 をですなが、 をですなが、 をですなが、 をですなが、 をですなが、 をでする

すなわち、三元触媒は常に理想的なA/F選転時の排ガスに曝されるわけでなく、この様な条件下で触媒が高温に曝される場合には触媒中に含ま

(2) 触鉄 1 リットル当りセリウム酸化物が CeO2 として 5 ~ 3 0 g、 ジルコニウム酸化物が ZrO2 として 1 ~ 8 g、 鉄酸化物が Fe 2 O s として 0 ~ 1 0 g ( ただし Fe 2 O s + Ni O として 0.5 ~ 1 5 g )、 ネオジム酸化物が Nd 2 O s として 0 ~ 1 0 g、 ランタン酸化物が LaO として 0 ~

#### 特開昭59-230639(3)

1 0 g、 ブラセオジム 敏化物が Pr cO 11 として 0 ~ 1 0 g そして活性 アルミナが A 1 c O s として 5 0~ 2 0 0 g、 さらに 白金、 パラジウム および コジウムから なる 白金族 元素 のうち少なくとも 1 種が 金属として 0.0 1~ 1 0 g の 範囲 それ ぞれ 担持 せしめられて なることを 特徴とする 上記(1) 記載の方法。

. . . .

(3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄とニッケルの各酸化物の合計含量より多いことを特徴とする上記(1)または(2)記載の方法。

本発明において使用される一体構造を有するハニカム担体としては通常セラミックハニカム担体といるものであればよく、とくにコージェライト、ムライト、ロアルミナ、ジルコニア、チタニア、リン酸チタン、アルミニウムチタネート、スポジュメン、アルミノ・シリケート、建酸マグネンウムなどを材料とするハニカムの水鉄に内燃機関用として好ましい。その他ステン

ジルコニル、水酸化ジルコニル、酸化ジルコニウムが好ましく用いられる。

鉄原としては硝酸鉄、水酸化鉄、酸化鉄、飽酸 鉄、御酸鉄アンモニウムが好ましく用いられる。

ニッケル原としては硝酸ニッケル、酢酸ニッケル、炭酸ニッケル、水酸化ニッケル、酸化ニッケル、 ルが好ましく用いられる。

また本発明において必要により用いられるネオジム、ランタン、プラセオジム原としては、いずれも、硝酸塩、酢酸塩、醋酸塩、炭酸塩、水酸化物、酸化物の形が好ましい。

本発明に使用するセリウム、ジルコニウムおよび鉄および/またはニッケルの含量は完成触媒 1 と当りセリア ( Ce O 2 ) として 5 ~ 3 0 g 、 ジルコニア ( Zr O 2 ) として 1 ~ 8 g 、 酸化鉄 ( Fe 2 O 5 ) として 0 ~ 1 0 g 、 酸化ニッケル ( Ni O ) として 0 ~ 1 0 g 、 ( ただし Fe 2 O 3 + Ni O として 0.5 ~ 1 5 · g ) の範囲であり、また必要に応じて使用されるネオジミア ( Nd 2 O 5 ) 、ランタナ ( La 2 O 5 ) 、ブラセオジミア ( Pr 6 O 11 ) は各々 0 ~ 1 0 g 、 と

レス製またはフェクラロイスとの酸化抵抗性の耐熱金属を用いて一体構造体としたものも使用される。とれらモノリス担体は、押出成型法や、シート状案子を巻き固める方法で製造されたもので、そのガズ通過口(セル型状)も 6 角、 4 角、 3 角 さらにコルゲーション型のいずれでも採用しりる。セル密度(セル数/単位断面積)は 1 5 0 ~ 6 0 0 セル/ inch<sup>®</sup> であれば十分に使用可能で好結果を与える。

セリウム源としては硝酸セリウム、酢酸セリウム、酢酸セリウム、 砂酸セリウム、 水酸化セリウム 水酸化セリウムが好ましく用いられる。

ジルコニウム源としては硝酸ジルコニル、酢酸

くに合計で $0\sim1$ 5gの範囲であり、更に $CeO_2$ 合益は $ZrO_2$ 、 $Fe_2O_3$ 、NiOの総計の含量より多いことが好ましい。

本発明にかかる触媒は、とくにその触媒性能を高水準にえるために上記の元素と白金族元素即ち、白金、パラジウム、ロジウムとを次の方法にて調整した製造方法で作ることが必要である。すなわち、

- (1) 一体構造を有するハニカム担体に、活性アルミナにセリウム、ジルコニウムおよび鉄および / またはニッケルおよび必要によりネオジム、ランタン、ブラセオジム、さらに白金族金属の可溶性塩または微粉末状水酸化物、酸化物等の水溶液または水性分散液を添加混合し、乾燥、焼成して後、水性媒体を加えてスラリー化したものを担持させ、次いで乾燥あるいは必要により焼成して完成触媒とするか、または
- (2) 一体構造を有するハニカム担体化、活性アルミナにセリウム、ジルコニウム、および鉄および/またはニッケルおよび必要によりネオジム、ランタン、ブラセオジムの可溶性塩または微粉

### 特開昭59-230639(4)

. . . . . .

末状水酸化物、酸化物等の水溶液または水性分散液を添加混合し、乾燥、焼成して固定化した後、さらに白金族金属の可溶性塩の水溶液を混合し、乾燥焼成または水素/酸素気流中で還元焼成して後、水性媒体を加えてスラリー化したものを担持させ、次いで乾燥あるいは必要により焼成して完成触媒とする。

とれらの製造方法において乾燥は 2 0 0 ℃以下、 好ましくは 1 0 0 ~ 1 8 0 ℃で、焼成は 2 0 0 ~ 9 0 0 ℃、好ましくは 4 0 0 ~ 8 0 0 ℃の間で行う。

本発明において、活性アルミナ、ジルコニウム、および鉄および/またはニッケルおよび必要によりネオジム、ランタン、ブラセオジムを前配の範囲で使用し、かつ前配の製造方法で触媒を製造するととが必要であるが、その理由として主としてあると前記元素の使用が三元触媒として主として広いる/F範囲で高活性を示し、 A /Fの当人点 流流における劣化を少なくさせているものの、前記方

つたもので約65元の体積を有していた。

硝酸第一セリウム [Ce(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>・6H<sub>2</sub>O]
106.7 g、硝酸ジルコニル [ZrO(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>・
2H<sub>2</sub>O] 41.7 g、硝酸第二鉄 [Fe(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>・
9H<sub>2</sub>O] 38.9 g、塩化パラジウム [PdCl<sub>2</sub>・
2H<sub>2</sub>O] 10.5 2g、塩化ロジウム [RhCl<sub>3</sub>・
3H<sub>2</sub>O] 1.3 4 gを納水 4 5 0 gに加えて調製した水溶液と活性アルミナ ( 要面積 1 0 0 m<sup>2</sup>/g を
有する ) 5 0 0 gを十分に混合し、 1 3 0 C で 3 時間乾燥した後、 6 0 0 C で 2 時間焼成した。

上記のようにして得られた触媒成分含有アルミナを水中に分散してスラリーを調製し、前記ハニカム担体をこのスラリー中に1分間浸漬し、その後スラリーより引き上げ、セル内の過剰スラリーを圧縮空気でプローしてつまりをなくし、次いで130℃で3時間乾燥して完成触媒を得た。

この触媒 1 リットルあたり A 1 2 0 s 1 3 0 g、Ce O 2 1 1 g、 Zr O 2 5 g、 Fe 2 O 3 2 g、 Pd 1.3 6 4 g、Rh 0.1 3 6 g が担持されていた。

法により製造することにより、ハニカム担体に全ての触媒元素が均一に分散され、特に白金族金属が均一に分散担持されるため、より一層劣化が少く、高活性を維持せしめることができるからである。

それに対し従来通常実施されている製造方法をとえばアルミナ等を担持し、次いで白金族金属を担持して完成触媒とする方法やアルミナ等の水路性化合物を森加する方法においては完成触媒中の白金族の水路性化合物を森加する方法においては完成触媒中の白金属が触媒担持層の表層に分布したり、白金属が例えば乾燥工程で移動したりするため触媒中の白金属の分散が均一になり難く高温で使用すると劣化しやすいことが知見された。

以下実施例にて本発明を更に詳細に説明する。 実施例 1

市版コージェライト質ハニカム担体(エヌ・コア社製)を用いて触媒を調製した。ハニカム担体は断面で1インチ平方当り300個のガス旋通セルを有し、外径33mm、長さ76mmの円筒状に切

#### **突施例 2~4**

実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し、触媒組成を第1 表に示すように 変化させた。

第 1 表 触媒 1 リットルあたり担持量 (8/4)

	Al 203	CeOg	Z r O 2	FegOs	他	Pd	Rh
奥施例1	130	1 1	5	2	_	1.364	0.136
. 2	130	20	4	3	_	1.364	0.136
• 3	160	13	5	2	_	1.364	0.136
. 4	90	8	3	1	_	1.364	0.136

#### 実施例 5-1

実施例 1 におけるのと同様な手法で硝酸ネオジム  $[Nd(NO_S)_S \cdot 6H_2O]$  を水溶液に加え、完成触媒を調製した。即ち硝酸第 1 セリウム 1 5 7 .6 g、硝酸ジルコニル 1 8.1 g、硝酸第二鉄 8 4.3 g、硝酸ネオジム 5 4.3 g、塩化パラジウム 1 1.4 0 g、塩化ロジウム 1.4 5 g を純水 4 5 0 g に加えて調

製した水溶液と活性アルミナ5009を混合し 130℃で3時間乾燥後、600℃で2時間焼成 して得られた触媒成分含有アルミナを使用して、 実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を得 た。

この触媒 1 リットルあたり、Al2Os 1 2 0 9、CeO2 1 5 9、ZrO2 2 9、Fe2O3 4 9、Nd2Os 5 9、Pd 1.3 6 4 9、Rh 0.1 3 6 9が担持されていた。

#### 與施例 5-2

実施例 5 - 1 におけるのと同様を手法で完成触 雄を調製した。但し、硝酸ネオジムの代わりに硝 酸ランタン (La (NO<sub>5</sub>) 3・6 H<sub>2</sub> O) を使用した。

触媒 1 リットルあたり Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 1 2 0 9、CeO<sub>2</sub> 1 5 9、ZrO<sub>2</sub> 2 9、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 4 9、La<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 5 9、Pd 1.3 6 4 9、Rh 0.1 3 6 9が担持されていた。 実施例 5 - 3

実施例 5 − 1 にかけるのと同様な手法で完成放 媒を調製した。但し、硝酸オオジ ● ムの代わりに 硝酸ブラセオジ ● ム ( Pr ( NO s ) s・6 H z O ) を使 用した。

触媒 1 リットルあたり、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> i 2 0 9、CeO<sub>2</sub> 1 5 9、ZrO<sub>2</sub> 2 9、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 4 9、Pr<sub>6</sub>O<sub>11</sub> 5 9、Pd 1.3 6 4 9、Rh 0.1 3 6 9 が担持されていた。 実施例 6

この触媒 1 リントルあたり、Al 2Os 1 3 0 9、CeO2 1 1 9、ZrO2 5 9、Fe2O3 2 9、NiO2 9、Pd 1.3 6 4 9、Rb 0.1 3 6 9が担持されていた。

#### 奥施例 7

ジルコニルの原料として酢酸ジルコニル水溶液(ルr 2009/L)、鉄の原料として酢酸第二鉄 (Fe(CH<sub>3</sub>COO)<sub>3</sub>・4H<sub>2</sub>O)を使用した以外は 実施例1におけるのと同様の方法で完成媒触を調製した。

#### 実施例 8

セリウムの原料として酢酸セリウム [Ce(CH3COO)sを使用した以外は実施例 1 におけるのと同様の方法で完成触媒を調製した。

### 奥施例 9

実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し鉄源として、硝褒第二鉄の代わり に酸化第二鉄 (Fe 2 O s )を用いた。

即ち、硝酸第1 セリウム1 0 6.7 9、硝酸ジルコニル4 1.7 9、塩化パラジウム 8.9 0 9、塩化ロジウム 3.4 1 9を純水 4 5 0 9に加えて調製した水溶液と酸化第二鉄 7.7 8 および活性アルミナ5 0 0 9 を十分に混合し、1 3 0 ℃で 3 時間乾燥後、6 0 0 ℃で 2 時間鏡成して触媒成分含有アル

ミナを得た。とのアルミナを用い実施例1 におけるのと同様な手法で完成触棋を得た。

この触媒 1 リントルあたり、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 1 3 0 9、CeO<sub>2</sub> 1 1 9、ZrO<sub>2</sub> 5 9、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 2 9、Pd 1.3 6 4 9、Rh 0.1 3 6 9 が担待されていた。

#### **爽施例** 10

#### 突施例 11

研酸第1セリウム106.7 9、 硝酸ジルコニル41.7 9、 硝酸第2鉄38.9 9、 塩化白金酸 [H2PtCl6・6H2O]13.939、塩化ロジウム1.349を納水4509に溶解した水溶液と活性アルミナ5009を十分に混合し、130℃で3時間乾燥した後で600℃で2時間焼成して得られた触媒成分含有アルミナを使用して、 実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を得た。

特開昭59-230639(6)

. . . . . .

この触媒 1 リントルあたり Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 1 3 0 g、CeO<sub>2</sub> 1 1 g、ZrO<sub>2</sub> 5 g、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 2 g、P t 1.3 6 4 g、Rh 0.1 3 6 g が担持されていた。 実施例 1 2 および 1 3

実施例11 におけるのと同様な手法で触媒を調製した。但し、触媒組成第2表に示すように変化させた。

## 実施例 14

実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し、触媒成分含有アルミナ調製方法 を以下のように行つた。

硝酸第一セリウム 1 0 6.7 g、硝酸ジルコニル 4 1.7 g、硝酸第二鉄 3 8.9 gを納水 4 5 0 gに 加えて調製した水溶液と活性アルミナ 5 0 0 gと十分に混合し、1 3 0 ℃で 3 時間乾燥した後、

7 0 0 でで 2 時間焼成して得られた Ce、 Zr、 Fe を含むアルミナに塩化パラジウム 1 0.5 2 g、 塩化ロジウム 1.3 4 g を納水 4 5 0 g に加えて調製した水溶液とを十分に混合し、 1 3 0 でで 3 時間乾燥した後、 6 0 0 でで 2 時間焼成した。

上記のようにして得られた触媒成分含有アルミナを使用し、実施例 1 におけるのと同様な手法で完成触媒を得た。

この触媒1リットルおたり、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>130g、 CeO<sub>2</sub>11g、ZrO<sub>2</sub>5g、Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub>2g、Pd 1.364g、Rh 0.136gが担持されていた。

無	2 表		数级	3 %	気媒コリントルあたり祖作者	り描れ	**		(3/8)
	A1203	CeO2	Zr02	Fe 203	租		Pq	Pt	Rh
<b>東橋倒 5-1</b>	-1 120	15	2	4	Nd 2 O 3	5.8	1.364	1	0.136
5-2	-2 120	15	2	9	La 203	ιν φ.	1.364	1	0.136
5-3	-3 120	1.5	2	4	Pr 6011	8	1.364	1	0.136
•	130	11	S	8	N i O	2 %	1,364	1	0.136
	130	7	s	2	ı		1:364	1	0.136
•	130	11	2	2	1		1.364	t	0.136
6	130		S	8	1		1.364	1	0.136
	130	11	s	8	1		1.364		0.136
11	130	11	'n	2	i		ı	1.364	0.136
, 12	130	2 0	*	m	ŧ		ı	1,364	0.136
, 13		1.5	2	*	Nd 203	8.00	ı	1.364	0.136
<b>*</b>	130	11	vs	2	í		1.364		0.136

#### 比較例 1

実施例1 におけるのと同様の市販コージェライト担体を用いて触媒を調製した。

活性アルミナを水性媒体に分散させスラリーを 調製し、ハニカム担体をとのスラリーに 1 分間浸 渡し、その後スラリーより引き上げ、セル内の過 網スラリーを圧縮空気でブローしてつまりを及く し、次いで 1 3 0 ℃で 3 時間乾燥後、 7 0 0 ℃で 2 時間鏡成した。担持アルミナ豊は触数 1 リット ルあたり 1 3 0 9 であつた。

上記のようにして得られたアルミナ被膜の形成された担体を硝酸第一セリウム、硝酸ジルコニル、硝酸第二鉄の混合水溶液に浸漬して、130℃で3時間乾燥後、600℃で2時間鏡成した。

その後、上記処理した担体を塩化白金酸水溶液に浸液し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成した。次いで塩化ロジウム水溶液に浸渍し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成して完成触媒を得た。

この触媒1リットルあたり、Al2O3130g、

CeO<sub>2</sub> 1 1 g、 ZrO<sub>2</sub> 5 g、 Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 2 g、 P d 1.3 6 4 g、 Rh 0.1 3 6 gが担持されていた。 比較例 2

実施例1 におけるのと同様の市販コージェライ ド担体を用いて触媒を調製した。

硝酸第一セリウム194.09、硝酸ジルコニル33.49、硝酸第二鉄58.49を純水4509に加えて調製した水溶液と活性アルミナ5009を十分に混合し、130℃で3時間乾燥後600℃で2時間焼成して得られた、Ce、Zr、Feを含するアルミナと水性媒体でスラリーを調製し、そのようリーより引き上げセル内の過剰のスラリーを圧縮空気でブローしてつまりをなくし、次のた。

上記のようにして得られた Ce、Zr、Fe を含有するアルミナ被膜の形成された担体を塩化白金酸水溶液に浸漬し、 1 3 0 ℃で 3 時間乾燥後 5 0 0 ℃で 2 時間焼成した。次いで塩化ロジウム溶液に

浸漬し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成心で完成放媒を得た。

この触数1リットルあたりAl2Os I 3 0 9、CeO2 2 0 P、 ZrO2 4 9、 Fe2O3 3 9、 P d 1.3 6 4 9、 Rh 0.1 3 6 9 が担待されていた。 比較例 3 ~ 5

比較例2におけるのと同様な手法で完成放群を 得た。但し、放鉄組成を第3表に示すように変化 させた。

第 3 表 触媒 1 リットルあたり担持量 (8/4)

	A1203	CèOg	ZrOz	FegOs	fab	Pd	Rh
比較例1	1 3 0	1 1	5	2	_	1.364	0.136
. 2	130	20	4	3	_	1.364	0.136
• 3	130	11	-	2	_	1.364	0.136
• 4.	130	11	6	-	_	1.364	0.136
, 5	120	۵ <b>د</b>	_	_	Nd 2 O 3	1.364	0.136

### 比較例 6

....

比較例1におけるのと间様な手法で完成触媒を 得た。但し触媒組成を第4表に示すよりに変化させた。

第 4 表 触媒1リットルあたり担持量 (8/4)

	A1203	CeO2	ZrO2	Fe 2 O 3	他	Pt	Rh
比较例 6	100	4	5	4	-	1.364	0.136

#### 夹施例 15

実施例1から14までの触媒と比較例1から6までの各触媒の高温耐久性を評価するために、以下に示す耐久走行を行つたあと、三元反応活性を 関べた。

市販の電子制御方式のエンジン(8 気筒 4 4 0 0 cm)を使用し、定常運転(回転数 3 0 0 0 rpm) 6 0 秒間、減速(換低回転数 1 8 0 0 rpm、 減速時には燃料がカントされ、大過剰の酸素雰囲気に以される。)7 秒間という周期のモード運転を行い、入口温度 8 1 0 C、SV 35 0.0 0 0 h r - 1 と

いう条件で、マルチコンパーターにつめられた触 媒を50時間エージングした。

三元反応活性の評価は、エンジン排ガスを用いてA/F振動法によつて行つた。使用したエンジンは4気筒1800℃で、A/Fを14.1から15.1の間を0.1間隔で、CO、HC、NOの浄化率を測定した。各測定A/F値においては、1秒周期でA/Fを±0.5振動させた。また測定温度は入口400℃、SVは90,000hr-1であつた。

上記のようにして測定した値を機軸にA/F、緩軸に浄化率をとつてブロットして三元特性曲線を作成し、CO、NO浄化率曲線の交点(クロス・オーバー・ポイントと呼ぶ)の浄化率と、 CO、NO両方とも浄化率80 を以上を示すA/Fの範囲(80 をウインドウと呼ぶ)とを求めて、触媒の高温耐久性を評価した。

評価結果を第5要に示したが、本発明触媒は比較例に比べCOとNO浄化率曲線の交点(クロス・オーバー・ポイントと呼ぶ)が高く、80%ウ

# インドウも広く高温耐久性にすぐれていた。

第 5 袋 エンジン評価結果

No.	クロス	• #	ポイント	80%
No.	A/F	净化率(6)	HC净化率	ウインドウ巾
契施例 1 -	1 4.5 6	8 9	9 6	0.19
, 2	1 4.5 5	8 8	96	0.17
• 3	14.55	9 1	94	0.20
4 4	1 4.5 4	8 5	91	0.14
<b>•</b> 5 − 1	1 4.5 3	8 9	94	0.18
• 5 <b>−</b> 2	14.54	8 8	93	0.17
, 5-3	1 4.5 4	8 7	9 3	0.15
, 6	1 4.5 5	8 6	90	0.14
. 7	1 4.5 4	88	9 5	0.19
. 8	1 4.5 6	90	96	0.20
* 9	1 4.5 6	8 7	9.5	0.18
• 10	1 4.5 5	8.8	96	0.19
* 11	1 4.5 5	87	9.3	0.17
1 1 2	1 4.5 4	8.8	9 4	0.18
. 13	1 4.5 5	90	94	0.20
r 1.4	1 4.5 \$	8 7	9 5	0,17
比較例1	1 4.5 5	70	93	存在せず
<b>7</b> 2	1 4.5 4	7 5	9 4	
, 3	1 4.5 6	7 1	90	•
* 4	1 4.5 0	6 6	8 9	•
<b>7</b> 5	1 4.5 4	7 6	9 2	•
• 6	1 4.5 6	7 1	91	

## 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 58 年特許願第 105738 号 (特開 昭 59-230639 号, 昭和 59年 12月 25日 発行 公開特許公報 59-2307 号掲載) については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 2(1)

Int.Cl.	識別記号	庁内整理番号
B01J 23/89 B01D 53/36 B01J 35/04	104	6 6 7 4 - 4 G A - 8 5 1 5 - 4 D 7 0 5 9 - 4 G

#### 5. 補正の対象

明報書の特許請求の範囲および発明の詳報な説明の概

#### 6. 補正の内容

- (1) 特許請求の範囲の記載を別紙のとおり訂正する。
- (2) 明相書を下記の通り訂正する。

打正路所	24	Œ
第6資下から第1行	LaO	Laz Os
第22頁下から第6行	塩化白金酸	塩化パラジウム
第23頁下から第3行	塩化白金酸	塩化パラジウム

#### 7. 抵射無期の目録

(1) 訂正後の特許請求の範囲記載別紙 1通

手 鉄 梢 正 む (特許法第17条の二の) 規定による手続稽正)

昭和60年 夕月 4/日

特許庁長官 宇賀遺郎 脳

- 1. 事件の表示 昭和58年特許領第105738号
- 2. 発明の名称 排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法
- 3. 補正をする者 事件との関係 本人 大阪府大阪市東区高麗観5丁目1番地 (462) 日本敗城化学工業株式会社 代表取締役 石 川 三 郎
- 4 . .代 壁 人 宁 - 100

東京都千代田区内幸町 1 丁目 2 番 2 号 日本触媒化学工業株式会社 東京支社内 TEL 03 - 502 - 1651 持許庁

ய 🗆 🛤 த(2

60. 7. 4

# 打正後の特許請求の範囲

1

- (1) 括性アルミナにセリウムとジルコニウムと、 鉄およびニッケルよりなる群から選ばれた少 なくとも1種と、さらに必要によりネオジム、 ランタンおよびプラセオジムよりなる群から 選ばれた少なくとも1種およびさらに白金、 パラジウムおよびロジウムよりなる群から選 ばれた少なくとも1種を可容性化合物または 水易分散性化合物の水溶液または水性分散液 の形で緩加混合し、乾燥し焼成したのちえら れた触蝶組成物を水性媒体中に分散せしめ、 これを一体観測を有するハニカム担体に担格 処理せしめることを特徴とする排ガス中の説 化水素、一酸化炭素および窒素酸化物同時冷 化用高温耐熱性排気ガス浄化用ハニカム触媒 の製法。
- (2) 触媒 1 リットル当り、セリウム酸化物が C e O 2 として 5 ~ 3 O g 、 ジルコニウム酸 化物が Z r O 2 として 1 ~ 8 g 、鉄酸化物が

ド B 2 O 3 として O ~ 1 O g 、ニッケル酸化物が N i O として O ~ 1 O g (ただし F B 2 O 3 + N i O として O ~ 1 5 Q )、ネオジム酸化物が N d 2 O 3 として O ~ 1 O g 、ランタン酸化物が L a 2 O 3 として O ~ 1 O g 、プラセオジム酸化物が P F G O 11 として O ~ 1 O g 、プラセオジム酸化物が P F G O 11 として O ~ 1 O g 、 で 5 O ~ 2 O O g 、 さらに白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、オラジウムがらなる白金、オラジウムがらなる白金、オラジウムがらなる白金、オークロのもは、C とも 1 種が金属として O. O 1 ~ 1 O g の 範囲それぞれ 担持せしめられて なる た を特徴とする特許 請求の範囲 (1) 配戦方法

(3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄とニッケルの各酸化物の含計量より多いことを特徴とする特許請求の範囲(1) または(2) 記載の方法。